(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 28 novembre 2002 (28.11.2002)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 02/094285 A1

(51) Classification internationale des brevets7: A61K 31/64, 9/50 (74) Mandataires: FLEURANCE, Raphaël etc.; Cabinet Plasseraud, 84 rue d'Amsterdam, F-75440 Paris Cedex 09

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR02/01745

(22) Date de dépôt international: 23 mai 2002 (23.05.2002)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 01/06854 23 mai 2001 (23.05.2001)

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) :

FLAMEL TECHNOLOGIES [FR/FR]; 33 Avenue du Docteur Georges Lévy, F-69200 VENISSIEUX (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CASTAN, Catherine [FR/FR]; 55 Chemin du May Gontey, F-69530 ORLIENAS (FR). SOULA, Gérard [FR/FR]; 33 rue Nungesser, F-69330 Meyzieu (FR). MEYRUEIX, Rémi [FR/FR]; 42 rue Hector Berlioz, F-69009 Lyon (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,
- HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

[Suite sur la page suivante]

- (54) Title: SINGLE-DAILY-DOSE ANTIDIABETIC ORAL PHARMACEUTICAL FORM COMPRISING A BIGUANIDE AND AT LEAST ANOTHER ACTIVE PRINCIPLE
- (54) Titre: FORME PHARMACEUTIQUE ORALE ANTIDIABETIQUE "UNE PRISE PAR JOUR" COMPRENANT UNE BI-GUANIDE ET AU MOINS UN AUTRE PRINCIPE ACTIF
- (57) Abstract: The invention concerns oral galenic forms (tablets, capsules, powders and the like) wherein are associated a biguanide, preferably metformin and at least another anti-hyperglycemic active principle B. The invention aims at providing an antidiabetic (type II diabetes) oral pharmaceutical form containing: an active principle A consisting of metformin and at least another active principle B, capable of being easily swallowed, in a single daily dose. This is achieved by the inventive oral pharmaceutical form associating metformin and at least another antidiabetic active principle B (glibenclamide, pioglitazone hydrochloride, rosiglitazone maleate, nateglinide, glipizide, glimepiride). The invention is characterised in that it comprises capsules consisting each of a core based on metformin and by a coating film applied on the core and enabling prolonged release in vivo of metformin; and optionally capsules based on coated B and enabling prolonged release of B; the capsules based on metformin and the optional capsules based on B are designed such that the delivery rate of said galenic form is a single daily dose.
- (57) Abrégé: L'invention concerne des formes galéniques orales (comprimés, gélules, poudres...) dans lesquelles sont associés une biguanide, de préférence la metformine et au moins un autre principe actif B antihyperglycémiant. Le but de l'invention est de fournir une forme pharmaceutique orale antidiabétique (diabète type II): contenant un principe actif A formé par de la metformine et au moins un autre principe actif B, et susceptible d'être avalée aisément, à raison d'une fois par jour. Ce but est atteint par l'invention qui concerne une forme pharmaceutique orale associant la metformine et au moins un autre principe actif B antidiabétique (glibenclamide, hydrochlorure de pioglitazone, maléate de rosiglitazone, nateglinide, glipizide, glimepiride), caractérisée en ce qu'elle comporte des capsules constituées chacune par un coeur à base de metformine et par une pellicule d'enrobage appliquée sur le coeur et permettant la libération prolongée in vivo de la metformine, et éventuellement des capsules à base de B enrobé et permettant la libération prolongée de B; et en ce que les capsules à base de metformine et les éventuelles capsules à base de B, sont conçues de telle sorte que le régime d'administration de la forme galénique considérée soit d'une prise par jour.



En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

10

15

20

25

30

35

FORME PHARMACEUTIQUE ORALE ANTIDIABETIQUE "UNE PRISE PAR JOUR" COMPRENANT UNE BIGUANIDE ET AU MOINS UN AUTRE PRINCIPE ACTIF

L'invention concerne des formes galéniques orales (comprimés, gélules, poudres...) dans lesquelles sont associés plusieurs principes actifs antidiabétiques et dont le régime journalier d'administration est le plus réduit possible, de préférence égal à une prise par jour.

Les principes actifs concernés sont des antidiabétiques, et plus précisément une biguanide, de préférence la metformine.

L'invention vise une forme galénique orale d'antidiabétique (diabète type II) comprenant un principe actif A choisi parmi les biguanides, la metformine étant particulièrement préférée, A étant associé à au moins un autre principe actif B antihyperglycémiant.

Les pathologies auxquelles on s'intéresse plus particulièrement dans le cadre de l'invention, sont les diabètes de type II non insulinodépendants. Dans ces diabètes de type II, on observe chez les patients des hyperglycémies qui trouvent leur origine dans une déficience de sécrétion d'insuline par les cellules β du pancréas, en conjugaison avec une résistance à l'insuline et une tolérance au glucose réduite.

Le diabète, et en particulier le diabète de type II, est une maladie chronique qui entraîne des complications graves, notamment sur le plan microvasculaire, neurologique et macrovasculaire.

Parmi les complications microvasculaires, on peut citer les dysfonctionnements des vaisseaux capillaires sanguins au niveau de la rétine, des reins et des nerfs. Les rétinopathies et les néphropathies sont des séquelles bien connues du diabète non insulinodépendant.

Les complications neurologiques ont pour cadre le système nerveux périphérique (paralysie, douleur, déficit sensoriel, atrophie musculaire...) et le système nerveux autonome (diarrhées diabétiques, pertes des réflexes cardiovasculaires, troubles de la vessie et de l'estomac, impuissance...).

Les complications macrovasculaires sont notamment l'athérosclérose coronaire cérébrale et périphérique et les maladies cardiaques coronariennes. Le diabète, et en particulier le diabète de type II est une pathologie chronique très sévère qui peut être létale.

WO 02/094285 PCT/FR02/01745 2

Le traitement de cette maladie repose sur trois bases :

- a) administration quotidienne de médicaments antidiabétiques,
- b) régime alimentaire contrôlé,
- c) exercice physique.

5

15

25

30

35

Le traitement thérapeutique le plus commode et le moins pénible pour les patients, est sans conteste un traitement par voie orale.

Les antidiabétiques oraux (antihyperglycémiants) sont choisis, à titre non limitatif, dans les familles suivantes :

- LES SULFONYLURÉES ;
- 10 le glibenclamide, le nateglinide, le glimepiride, le glipizide, le gliclazide, le tolbutamide, le tolazamide, la gliquidone et le chlorpropamide étant plus spécifiquement retenus;
 - LES THIAZOLIDINEDIONES; le maléate de rosiglitazone, la troglitazone (US-A-4 572 912), le zorglitazone, l'englitazone, la darglitazone, le produit MITSUBISHI MCC-555 (US-A-5 594 016), le produit GLAXO-WELCOME GL-262570 et l'hydrochlorure de pioglitazone étant plus spécifiquement retenus;
 - LES BIGUANIDES: la metformine étant plus spécialement retenue :
- LES INHIBITEURS D'α-GLUCOSIDASE; 20 l'acarbose (US-A-4 904 769) ou le miglitol (US-A-4 639 436);
 - LES METIGLINIDES; le repaglinide;
 - LES INSULINES;
 - ET LEURS ASSOCIATIONS.

Les sulfonylurées et les biguanides sont les antidiabétiques oraux majeurs.

Les sulfonylurées agissent en stimulant la sécrétion de l'insuline. Leurs cibles sont les cellules β du pancréas productrices d'insuline.

Les biguanides telles que la metformine inhibent la glycogénèse et augmentent l'utilisation périphérique du glucose. Les biguanides ne peuvent être actives qu'en présence d'insuline endogène.

Depuis l'introduction de ces différents médicaments antidiabétiques, les médecins prescrivent notamment des traitements oraux du diabète qui combinent ces différents produits. Cela contraint les patients à prendre ces combinaisons de médicaments plusieurs fois par jour. Inévitablement, on observe alors une faible observance (respect de la

15

20

25

30

35

posologie) de la part des patients, qui sont souvent des personnes âgées. Dans ces conditions, les traitements oraux n'ont pas les effets escomptés et les patients subissent les complications graves, rappelées ci-dessus et propres aux diabètes (notamment de type II).

Ainsi, pour ces maladies chroniques graves telles que le diabète de type II, il est clair que l'observance est un paramètre fondamental pour l'efficacité du traitement (prévention des graves désordres engendrés par l'hyperglycémie et survie du patient).

En améliorant l'observance, on limiterait les erreurs de posologie et leur cortège d'effets délétères. De surcroît, le confort des patients n'en serait que meilleur.

On mesure ainsi l'importance essentielle qu'aurait pour les malades, une solution thérapeutique et galénique simplifiée, limitée à une prise orale par jour, d'une combinaison de plusieurs médicaments antidiabétiques complémentaires, validés par l'usage et les études cliniques.

Cependant pour parvenir à cette solution idéale, il convient de résoudre bon nombre de problèmes techniques, dont certains sont indiqués ciaprès.

Le premier problème auquel se trouvent confrontés les chercheurs est celui des différences entre les régimes quotidiens d'administration des antidiabétiques oraux. Cela constitue un frein aux associations de différents principes actifs dans une même forme galénique orale.

En effet, s'agissant d'une biguanide comme la metformine, on a affaire à un principe actif antidiabétique, dont la forme à libération immédiate a un régime d'administration de deux prises quotidiennes, alors que d'autres classes d'antidiabétiques tels que les sulfonylurées (glibenclamide) sont administrées oralement à raison d'une fois par jour.

On comprend alors que, dans cet exemple, on ne peut associer la metformine et le glibenclamide dans une même forme galénique orale, qu'à la condition d'augmenter la durée d'action in vivo (biodisponibilité) de la metformine, de façon à ramener le régime d'administration de la metformine à une prise par jour, sans modifier le comportement du principe actif associé, en l'occurrence le glibenclamide.

Un autre préalable à la solution thérapeutique et galénique susvisée, passe par la mise en œuvre de l'association de deux principes actifs compatibles, de manière à garantir la stabilité au stockage de la forme

15

20

25

pharmaceutique considérée. Les deux principes actifs ne doivent pas être sujets à des interactions conduisant à des dégradations.

Un autre point galénique critique est de minimiser les phénomènes de libération de doses massives de principes actifs, de manière locale et prolongée, dans le tractus gastro-intestinal ("dose dumping"). Ces phénomènes sont responsables de troubles gastro-intestinaux graves, telles que des ulcérations gastriques.

Le goût désagréable de certains principes actifs est de nature à perturber l'observance chez certains patients. Il est donc important d'offrir des solutions galéniques permettant un masquage du goût des principes actifs.

Il convient également que la forme pharmaceutique orale (comprimé, gélule, poudre ou sachet) que l'on cherche à élaborer, soit facile à avaler, y compris pour les personnes âgées.

Il existe, dans ce contexte, un certain nombre de propositions techniques antérieures, qui ont cherché, en vain, à résoudre la problématique susdécrite.

Ainsi, la demande de brevet européen EP-A-O 974 356 qui décrit des comprimés comprenant une combinaison de metformine et de glibenclamide, dans lesquelles la taille des particules de glibenclamide est telle qu'au plus 10% des particules ont une taille inférieure à 2 μ m et qu'au plus 10% de ces particules ont une taille supérieure à 60 μ m.

Le comprimé de metformine/glibenclamide est obtenu par compression de :

- granulés à base de polyvinylpyrrolidone (66,6 g), de metformine (1500 g), de glibenclamide (16,5 g avec 10 à 90 % des particules de taille comprise entre 2 et 60 μ m), de croscarmellose de sodium (42 g) et de cellulose microcristalline (284,4 g);
- cellulose microcristalline (97,5 g);
- stéarate de magnésium (12 g).
- Les comprimés sont ensuite enrobés avec de l'hydroxypropyl-méthylcellulose. L'inconvénient majeur de ces comprimés tient à leur régime quotidien d'administration, qui est de deux prises par jour, à cause de la metformine, et ce malgré le fait que le glibenclamide seul peut être ingéré à raison d'une fois par jour.
- 35 Ce comprimé est donc perfectible au regard de l'amélioration de l'observance.

De plus, il est à craindre que les principes actifs nus, non protégés (metformine/glibenclamide) contenus dans ce comprimé selon l'EP-A-0 974 356, interagissent et se dégradent prématurément au stockage, avant d'être ingéres.

5

20

35

On connaît également par la demande WO-99/47128, un système biphasique pour la libération contrôlée de metformine. Cette forme galénique ne comprend qu'un seul principe actif : la metformine. Le système galénique considéré est constitué par un comprimé comprenant une phase externe matricielle faite d'hydroxypropylméthylcellulose et de cellulose microcristalline. Sont inclus dans cette phase externe, des granulés qui forment la phase interne et qui sont constitués par de la metformine et de l'éthycellulose ou de la carboxyméthylcellulose.

Ce système galénique est conçu pour avoir un temps de séjour prolongé dans l'estomac, sans se désagréger.

Il existe ainsi un risque non négligeable de libération massive de la metformine sur une zone limitée de la paroi stomacale ("dose dumping"). Or ce phénomène est générateur de troubles gastriques tout à fait indésirables pour le patient. Cet inconvénient est d'autant moins tolérable, dans un traitement permanent pour une maladie chronique.

Ce système biphasique matriciel serait impropre à accueillir un autre principe actif antidiabétique, associé à la metformine. En effet, cela serait une gageure de réussir à maîtriser la cinétique de libération du principe actif supplémentaire, pour l'harmoniser avec la cinétique de libération de la metformine. Dans ces conditions, il semble a priori très délicat, d'obtenir un régime d'administration d'une prise quotidienne, pour les deux principes actifs.

En résumé, l'enseignement de ce document ne s'inscrit pas dans le contexte d'association d'une biguanide (metformine) A et d'au moins un autre antihyperglycémique B, dans une même forme galénique orale, à une seule prise par jour. En outre, il ne résout pas la plupart des éléments de la problématique décrite supra.

Il en va de même pour les demandes PCT WO-A-98/55107 & WO-A-99/47125, qui concernent aussi des systèmes galéniques monolithiques, de la taille d'un comprimé (\approx 10 mm), ne contenant que la metformine à titre de principe actif antidiabétique.

Dans cet état de la technique, l'un des objectifs essentiels de la présente invention est de résoudre la problématique mentionnée ci-avant, qui

10

15

20

25

30

35

est de fournir une forme pharmaceutique orale antidiabétique (diabète type II) :

- contenant un principe actif A formé par de la metformine et au moins un autre principe actif B,

PCT/FR02/01745

- et susceptible d'être avalée aisément, à raison d'une fois par jour.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une forme pharmaceutique orale à base de metformine A associée à un autre principe actif B antidiabétique (promoteur de l'action de A), permettant une simplification et une amélioration de l'observance, sans que ces gains ne se fassent au détriment de l'efficacité thérapeutique.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une forme pharmaceutique orale, "une prise par jour", à base de metformine A associée à au moins un autre principe actif B antidiabétique promoteur de l'action de A, sans négliger les effets gastriques indésirables ("dose dumping") et économiques, dans cette recherche d'une solution galénique à la problématique susmentionnée.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une forme pharmaceutique orale, "une prise par jour", à base de metformine A associée à un autre principe actif B antihyperglycémique, en ayant recours à des auxiliaires pharmaceutiques (excipients) inoffensifs et approuvés comme tels, par les autorités réglementaires.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une forme pharmaceutique orale, "une prise par jour", à base de metformine A associée à un autre principe actif B antihyperglycémique, qui soit facile à avaler.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir un moyen de polythérapie (bithérapie) de diabète (en particulier de type II) comprenant la metformine A et au moins un autre principe actif B et se présentant sous forme d'une entité galénique administrée une fois par jour, dans laquelle sont évitées les interactions délétères entre la metformine A et le principe actif B, lors du stockage.

Un autre objectif essentiel de l'invention est de fournir une forme galénique orale à base de metformine A et d'au moins un autre principe actif B, dans laquelle le goût de A et éventuellement de B est masqué.

Ces objectifs, parmi d'autres, sont atteints par l'invention qui concerne une forme pharmaceutique orale comprenant notamment une association:

5

- > d'un principe actif A constitué par un biguanide, de préférence la metformine,
- > et d'au moins un autre principe actif B différent de A et choisi parmi les antidiabétiques, de préférence les antihyperglycémiques, dont le régime d'administration est d'une ou plusieurs prises par jour,

10

15

caractérisée:

en ce qu'elle comporte :

- une pluralité de capsules constituées chacune par un cœur à base de metformine A et par une pellicule d'enrobage appliquée sur le cœur et permettant la libération prolongée in vivo de la metformine A;
- et éventuellement dans le cas où le régime d'administration du principe actif B est égal à plusieurs prises par jour, une pluralité de capsules constituées chacune par un cœur à base de principe actif B et par une pellicule d'enrobage appliquée sur le cœur et permettant la libération prolongée in vivo du principe actif B;

20

et en ce que les capsules à base de A et les éventuelles capsules à
 base de B, sont conçues de telle sorte que le régime
 d'administration de la forme galénique considérée soit d'une prise
 par jour.

25

30

35

Conformément à l'invention, on est avantageusement parvenu à mettre au point une forme galénique orale antidiabétique à base de metformine A et d'au moins un autre principe actif antidiabétique B, dans laquelle le régime quotidien d'administration de la metformine, et éventuellement le régime quotidien d'administration du principe actif B, a (ont) été ajustée(s) à une seule prise par jour, grâce à la mise en oeuvre de capsules à base de A, voire de capsules à base de B, enrobées et individualisées. Cet enrobage a une structure et une composition qui permettent le réglage de la libération prolongée in vivo des principes actifs A,

voire B, et donc indirectement l'allongement de la durée d'action de A, voire de B.

Ainsi, si le régime d'administration de A est de deux prises par jour, tandis que celui de B est d'une prise par jour, on met la metformine A sous forme de capsules enrobées et on l'associe au principe actif B. Ce dernier est exempt de transformation de nature à modifier sa vitesse de libération in vivo et sa biodisponibilité. Il est alors possible de préparer des comprimés, des gélules ou des sachets de poudre comprenant les doses quotidiennes requises en A et B, et dont l'ingestion une seule fois par jour est aisée, ce qui optimise l'observance.

Au surplus, le fait que la metformine A, voire le principe actif B, soit encapsulée, permet d'éviter toute éventuelle interaction nuisible entre A et B, lors du stockage.

Par ailleurs, les formes galéniques selon l'invention ne sont pas des formes galéniques monolithiques de grandes tailles susceptibles de se trouver bloquées dans les méandres du tractus gastro-intestinal, en risquant ainsi d'être à l'origine d'une libération massive et très localisée des principes actifs A et B ("dose dumping"). Dans ce cas de figure, les principes actifs A et B ne sont non seulement pas absorbés selon les profils recherchés, mais de surcroît sont susceptibles de provoquer des lésions locales graves.

Un autre avantage de la forme galénique antidiabétique A, B selon l'invention est de permettre grâce à l'enrobage régissant la libération prolongée, le masquage du goût de la metformine A, voire du ou des principes actifs B.

Enfin et surtout, des régimes journaliers d'administration d'une prise par jour, sont parfaitement conformes aux attentes en matière d'observance et donc de respect des posologies, ce qui est important dans cette maladie chronique qu'est le diabète, et en particulier le diabète de type II.

30

35

10

15

20

25

Selon un premier mode de réalisation de l'invention, les capsules à base de A et les éventuelles capsules à base de B, sont des microcapsules. Ces microcapsules sont caractérisées par une granulométrie comprise entre 50 et 1000 μ m, de préférence entre 100 et 750 μ m, et, plus préférentiellement encore, entre 200 et 500 μ m.

Selon un deuxième mode de réalisation de l'invention, les capsules à base de A et les éventuelles capsules à base de B, sont des macrocapsules,

10

que l'on dénomme également "pellets". Ces macrocapsules sont caractérisées par une granulométrie supérieure à 1 mm, de préférence comprise entre 1 mm et 10 mm, et, plus préférentiellement encore, entre 1 mm et 5 mm.

L'enrobage des capsules est élément important de la forme pharmaceutique selon la présente invention, puisqu'il régit la cinétique de libération prolongée, in vivo, des principes actifs A, voire B, contenus dans le cœur des capsules. In fine, l'enrobage détermine la durée d'action des principes actifs A, voire B, et donc le régime d'administration quotidien d'une prise/jour.

La composition de cet enrobage est donc cruciale.

De préférence, cette composition de la pellicule d'enrobage des capsules à base de metformine A et des éventuelles capsules à base de B, est la suivante :

- 1) au moins un polymère filmogène (P1) insoluble dans les liquides du tractus, présent à raison de 50 à 90, de préférence 50 à 80 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un dérivé non hydrosoluble de la cellulose, à savoir l'éthylcellulose et/ou l'acétate de cellulose;
- 20 2) au moins un polymère azoté (P2) présent à raison de 2 à 25, de préférence 5 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un polyacrylamide et/ou un poly-N-vinylamide et/ou un poly-N-vinyl-lactame, à savoir le polyacrylamide et/ou la polyvinylpyrrolidone;
- 3) au moins un plastifiant présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins l'un des composés suivants : les esters du glycérol, les phtalates, les citrates, les sébaçates, les esters de l'alcool cétylique, l'huile de ricin, l'acide salicylique et la cutine ;
- 4) et éventuellement au moins un agent tensioactif et/ou lubrifiant, présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et choisi parmi les tensioactifs anioniques, à savoir les sels alcalins ou alcalinoterreux des acides gras, l'acide stéarique et/ou oléique étant préférés, et/ou parmi les tensioactifs non ioniques, à savoir les esters de sorbitan polyoxyéthylénés et/ou les dérivés de l'huile de ricin polyoxyéthylénés, et/ou parmi les agents lubrifiants comme les

10

15

20

25

30

35

stéarates de calcium, de magnésium, d'aluminium ou de zinc, ou comme le stéarylfumarate de sodium et/ou le béhénate de glycérol; ledit agent pouvant comprendre un seul ou un mélange des susdits produits.

Un tel enrobage permet de régler de manière indépendante, la cinétique de libération in vivo de A et éventuellement de B. Cela est possible dans la nouvelle forme galénique selon l'invention, car les capsules discrètes et individualisées de A enrobé, sont simplement juxtaposées physiquement avec B sous forme ou non de capsules. Ces capsules de A enrobé et le (ou les) principe(s) actif(s) B encapsulé(s), ont en effet des cinétiques de libération et d'absorption in vivo, qui leur sont propres et qui sont différentes l'une de l'autre.

Ce système multi(micro ou macro)capsulaire a pour autre avantage d'offrir un masquage du goût de A, voire de B au besoin, ainsi que toute la sécurité souhaitable au regard du phénomène de "dose dumping".

Le médicament selon l'invention est particulièrement adapté aux principes actifs anti-hyperglycémiants qui ont pour caractéristique d'avoir une fenêtre d'absorption située dans les parties hautes du tractus gastro-intestinal (estomac et début intestin grêle), qui sont très solubles dans l'eau et dont la posologie est de l'ordre de 1g à 2g par jour, ce qui impose l'ingestion d'une grande masse de produit par prise.

Ce médicament sous une forme galénique "multi(micro ou macro)capsulaire" composée d'une pluralité de capsules, favorise, pour des raisons statistiques, une bonne absorption dans la fenêtre d'absorption et supprime le risque d'accumulation localisée de principe actif. Il en résulte une absorption optimale d'anti-hyperglycémiants dans la fenêtre d'absorption, en quantité et sur une durée telles que la couverture thérapeutique peut être garantie sur au moins 12h, avec toute l'efficacité thérapeutique souhaitable (contrôle de la glycémie). En effet, le grand nombre de particules (e.g. de l'ordre de 10 000 pour les microcapsules et de 100 pour les macroparticules) permet une distribution reproductible, diminuant ainsi les risques d'hyper et d'hypoglycémie.

A titre de variante d'enrobage pour les capsules, il est envisageable que la pellicule d'enrobage des capsules comporte un ou plusieurs produits sélectionnés dans le groupe comprenant:

10

15

25

30

les macromolécules filmogènes, de préférence choisies dans le groupe comprenant : éthers de cellulose, éthers / esters de cellulose, esters de cellulose, diesters de cellulose, triesters de cellulose, acylate de cellulose, diacylate de cellulose, triacylate de cellulose, diacétate et triacétate de cellulose, acétate propionate de cellulose, acétate butyrate de cellulose, poly-méthacrylates, cires, copolymères d'acétate de vinyle;

l'éthylcellulose, l'Eudragit® RS, l'Eudragit® RL, l'acétate de cellulose étant particulièrement préférés ;

- les plastifiants, de préférence choisis parmi la liste non exhaustive suivante: acétyl tributyl citrate, acétyl triéthyl citrate, glycérides acétylés, huile de ricin, dibutylphthalate, diethylphthalate, diethylsebacate, dibutylsebacate, diméthylphthalate, glycérol, glycérol monostéarate, glycéryl triacétate, polyethylène glycol, copolymères polyoxyethylène/polyoxypropylène, propylène glycol, tributyl citrate, triéthylcitrate, adipate, azelate, enzoate, citrate, esters d'acide citrique, triacétine, huiles végétales, glycérin sorbitol, diethyloxalate, diethylmalate, diethylfumarate, dibutylsuccinate, diethylmalonate, dioctylphthalate, glycéroltributyrate;
- et éventuellement d'autres excipients sélectionnés parmi les charges solubles ou insolubles (talc, sels minéraux, sucres, polyvinylpyrrolidone, polyethylène glycol...), les lubrifiants, les colorants ou les pigments.

De manière plus préférée encore, l'enrobage des capsules de A et des éventuelles capsules B, a la composition suivante :

- -1- Ethylcellulose
- -2- Polyvinylpyrrolidone
- -3- Huile de ricin
- -4- Stéarate de magnésium.

Il est à noter que dans le cas où le ou les principe(s) actif(s) B ont un régime d'administration d'une prise par jour, il n'est (ne sont) pas revêtu(s) d'un enrobage permettant une libération prolongée et contrôlée. Il s'agit d'un principe actif à libération immédiate. Pour des raisons tenant non pas à la cinétique de libération, mais à la formulation galénique, ce principe actif peut être néanmoins enveloppé dans un enrobage de protection, sans effet sur la cinétique de libération immédiate. Un tel enrobage neutre est par exemple constitué de :

- * sucres tels que sucrose, glucose, lactose, maltitol, mannitol, isomalt, sorbitol, xylitol, hydrolysats d'amidon,
- gélatine,
- ❖ alginate,
- gommes telles que la gomme d'acacia,
- les cires telle la cire de carnauba,
- l'alcool polyvinylique,
- les polyethylèneglycols,
- les poloxamers,
- la polyvinylpyrrolidone,
- L'hydroxypropylméthylcellulose, la méthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose, la carboxyméthylcellulose, la méthylcellulose, l'acétate/phtalate de cellulose, le phtalate d'hydroxypropylméthylcellulose, l'acétatesuccinate d'hydroxypropylméthylcellulose,
- ❖ l'Eudragit E, etc...

Cela renvoie à des pratiques galéniques usuelles.

La forme galénique selon l'invention peut également être définie par des caractéristiques de libération in vitro du ou des principe(s) actif(s) antihyperglycémiant(s). D'où il s'ensuit que dans un test de dissolution in vitro dénommé dissolutest de type II conformément à la pharmacopée, la dissolution du ou des principe(s) actif(s) anti-hyperglycémiant(s) s'étend sur au moins 8 heures, de préférence au moins 20 heures.

Pour détailler quelque peu la structure des capsules, on précise que le cœur desdites capsules peut être par exemple :

- ✓ un granulé comportant du principe actif anti-hyperglycémiant et des excipients de granulation
- ✓ et/ou une particule de principe actif anti-hyperglycémiant, de préférence un monocristal.

Dans le coeur des capsules, le principe actif anti-hyperglycémiant peut être associé à un ou plusieurs excipients. C'est notamment le cas lorsque le coeur est constitué par un granulé. Les excipients et les techniques de granulation mis en œuvre, sont ceux qui sont traditionnels dans la granulation.

Les excipients de granulation mis en oeuvre sont bien connus de l'homme de l'art et sont notamment ceux exemplifiés ci-dessus.

10

5

15

25

20

30

En pratique, le pelliculage déposé sur chaque granulé peut être constitué par une ou plusieurs macromolécules filmogènes du type de celles mentionnées cidessus.

L'homme de l'art connaît plusieurs technologies de pelliculage. A titre d'exemple, on peut citer celle faisant intervenir un système WURSTER® de la société GLATT ou un système PRECISIONCOATER® de la société AEROMATIC.

S'agissant du principe actif A, on désigne par le terme "metformine", la metformine et ses sels, tels que l'hydrochlorure de metformine.

Concernant le (ou les) principe(s) actif(s) B, il(s) est (sont) choisi(s), à titre non limitatif, dans le groupe de familles d'agents antihyperglycémiants comprenant :

- LES SULFONYLURÉES;
 le glibenclamide, le nateglinide, le glimepiride, le glipizide, le gliclazide,
 le tolbutamide, le tolazamide, la gliquidone et le chlorpropamide étant plus spécifiquement retenus;
- LES THIAZOLIDINEDIONES;
- le maléate de rosiglitazone, la troglitazone, le zorglitazone, l'englitazone, la darglitazone, le produit MITSUBISHI MCC-555, le produit GLAXO-WELCOME GL-262570 et l'hydrochlorure de pioglitazone étant plus spécifiquement retenus;
 - LES INHIBITEURS D' α -GLUCOSIDASE ;

25 l'acarbose ou le miglitol;

- LES METIGLINIDES;
 le repaglinide;
- LES INSULINES;
- ET LEURS ASSOCIATIONS.

30

10

15

Le système galénique selon l'invention peut se présenter sous forme d'une unité galénique de masse et de volume adaptés pour permettre, à chaque administration orale journalière, l'absorption des doses respectives d_A et d_B quotidiennes requises en principes actifs A et B.

35

En pratique, la forme pharmaceutique orale multi-microcapsulaire selon l'invention est constituée par un comprimé, une gélule ou de la poudre

10

20

25

30

35

(conditionnée en sachet). Ces unités galéniques comprennent comme constituants essentiels, dissociés physiquement et sur le plan de la cinétique de libération, des capsules de metformine A et des particules de B sous forme ou non de capsules.

Plus précisément, les unités galéniques concernées peuvent être, notamment :

- des comprimés délitables dans la bouche,
- des comprimés effervescents,
- des comprimés délitables dans un liquide (eau),
- des poudres conditionnées en sachet de doses données,
 - des suspensions de capsules dans un liquide (eau),
 - ou des gélules contenant une poudre de capsules.

Pour illustrer l'invention sur le plan quantitatif, on peut citer à titre d'exemples; et de façon non limitative, des unités galéniques à base de capsules de metformine A, dans lesquelles:

quand B = glibenclamide:
 les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que:
 250 mg
 d_A < 2000 mg</p>
 1,25 mg < d_B < 20 mg

par exemple

 $d_A = 1000 \text{ mg et } d_B = 10 \text{ mg ou 5 mg}$

quand B = hydrochlorure de pioglitazone :
 les doses quotidiennes requises pour A et B,
 respectivement d_A et d_B sont telles que :
 250 mg
 d_A < 2000 mg
 10 mg < d_B < 45 mg

par exemple $d_A = 1000 \text{ mg et } d_B = 30 \text{ mg ou } 15 \text{ mg}$

quand B = maléate de rosiglitazone
les doses quotidiennes requises pour A et B,
respectivement d_A et d_B sont telles que :
250 mg≤ d_A ≤ 2000 mg
1 mg ≤ d_B ≤ 20 mg

par exemple $d_A = 1000 \text{ mg}$ et $d_B = 8 \text{ mg}$ ou 4 mg

quand B = nateglinide

5

les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que : 250 mg \leq $d_A \leq$ 2000 mg 100 mg \leq $d_B \leq$ 500 mg

10

15

par exemple $d_A = 1000 \text{ mg}$ et $d_B = 360 \text{ mg}$ ou 180 mg

quand B = glipizide

les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que : 250 mg $\leq d_A \leq$ 2000 mg

250 mg ≤ d_A < 2000 mg 2,5 mg ≤ d_B ≤ 40 mg

par exemple

 $d_A = 1000 \text{ mg}$ et $d_B = 15 \text{ mg}$ ou 5 mg

20

25

quand B = glimepiride

les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que :

250 mg \leq d_A \leq 2000 mg 1 mg \leq d_B \leq 8 mg

par exemple

 $d_A = 1000 \text{ mg et } d_B = 8 \text{ mg ou 4 mg}$

30

Selon encore un autre de ses objets, la présente invention concerne une méthode de traitement des diabètes de type II, dans lesquels on a recours à la forme pharmaceutique orale telle que définie ci-dessus (polythérapie, de préférence bithérapie :metformine A + principe actif B). Les exemples qui suivent permettront de mieux comprendre l'invention et d'appréhender tous ces avantages et toutes ses variantes de réalisation.

5

10

EXEMPLES

DESCRIPTION DES FIGURES

- ▶ La figure 1 représente le profil de dissolution in vitro des microcapsules de metformine selon l'exemple 1, en % de metformine dissoute en fonction du temps en heures.
- ▶ La figure 2 représente le profil de dissolution in vitro des microparticules de glibenclamide préparé selon l'exemple 2, en % de glibenclamide dissous en fonction du temps en heures.
- La figure 3 représente le profil de dissolution in vitro de chacun des deux actifs (microcapsules de metformine : -◆--◆-) / (microparticules de glibenclamide : -*--*-), contenus dans les gélules préparées dans l'exemple 3, en % de principes actifs dissous en fonction du temps en heures.

20

25

EXEMPLE 1 : Préparation des microcapsules de metformine

260 g d'éthylcellulose, 28 g de polyvinylpyrrolidone, 28 g d'huile de ricin et 35 g de stéarate de magnésium sont dissous ou dispersés dans un mélange constitué de 2424 g d'acétone et 1616 g d'isopropanol. La suspension est pulvérisée sur 1000 g de cristaux de metformine/HCl, de diamètre moyen compris entre 200 et 500 μ m dans un Spray coater Glatt GPCG3. Les conditions de pelliculage sont : température produit : 38-42°C, vitesse de pulvérisation : 40 g/min, pression d'atomisation : 3 bars.

Les microcapsules obtenues ont été testées dans un dissolutest de type II conforme à la Pharmacopée dans un milieu tampon KH_2PO_4 / NaOH à pH 6.8, maintenu à 37°C et agité à 100 tours/min.

Le profil de dissolution obtenu est le suivant :

15

25

TABLEAU 1

Temps (heure)	metformine dissoute (%)
2	41
4	70
8	90
12	96
16	98
20	99

Le profil de dissolution du produit préparé dans cet exemple est représenté figure 1 annexée.

EXEMPLE 2 : Préparation des microparticules de glibenclamide (principe actif B) à libération immédiate

312 g de polyéthylène glycol 4000, 78 g de polyvinylpyrrolidone et 43 g de glibenclamide micronisé sont dissous ou dispersés dans 2450 g d'eau. La suspension est pulvérisée sur 1300 g de microsphères de cellulose de diamètre moyen compris entre 200 et 500 µm dans un Spray coater Glatt GPCG3. Les conditions de pelliculage sont : température produit : 38-42°C, vitesse de pulvérisation : 16 g/min, pression d'atomisation : 5 bars.

Les microparticules obtenues ont été testées dans un dissolutest de type II conforme à la Pharmacopée dans un milieu tampon KH₂PO₄ / NaOH à pH 6.8, maintenu à 37°C et agité à 100 tours/min.

Le profil de dissolution obtenu est le suivant :

20 TABLEAU 2

Temps (heure)	Glibenclamide dissous (%)
0,25	95
0,5	96
1	97
2	98
5	99
12	100

Le profil de dissolution du produit préparé dans cet exemple est représenté figure 2 annexée. Ce profil est caractéristique d'une cinétique de libération immédiate.

EXEMPLE 3 : Préparation de la forme finale gélule

Les microcapsules de metformine selon l'exemple 1 et les microparticules de glibenclamide selon l'exemple 2 sont mélangées dans le rapport 11,26 pour 1. Le mélange est mis en gélules de telle sorte que chaque gélule contient 675,5 mg de microcapsules selon l'exemple 1 et 60 mg de microparticules selon l'exemple 2, ce qui représente respectivement 500 mg de Metformine, HCl et 1,5 mg de Glibenclamide.

Les gélules obtenues ont été testées dans un dissolutest de type II conforme à la Pharmacopée dans un milieu tampon KH₂PO₄ / NaOH à pH 6,8, maintenu à 37°C et agité à 100 tours/min.

Le profil de dissolution obtenu pour chacun des deux actifs est conforme à celui obtenu à partir des microcapsules à base de metformine et des microparticules à base de glibenclamide, prises séparément:

TABLEAU 3

15

Temps (heure)	Glibenclamide dissous (%)	Metformine dissoute (%)
2	98	40
4	99	71
8	100	92
12	100	97
16	99	100
20	100	101

Le profil de dissolution pour chacun des deux actifs contenus dans les gélules 20 préparées dans cet exemple est représenté figure 3 annexée.

EXEMPLE 4

<u>4.1</u>

25

On réalise une étude pharmacocinétique comparant une forme galénique constituée par 1000 mg de metformine multimicroencapsulée selon l'exemple 1 et deux comprimés à 500 mgde metformine à libération immédiate, commercialisés sous la marque déposée GLUCOPHAGE® (BMS/LIPHA)

30 Les microcapsules de metformine de l'exemple 1 et les comprimés de GLUCOPHAGE® sont administrés le soir au repas, chez 12 volontaires sains.

Des échantillons de sang sont prélevés à 0, 0,5, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 16, 20, 24, 36 heures après administration, pour analyse de la concentration plasmatique en metformine.

Les principaux paramètres pharmacocinétiques obtenus sont reportés cidessous.

TABLEAU 4

	Cmax (ng/ml)	Tmax (h)	AUC _{0-n} (ng.ml ⁻¹ .h)
microcapsules metformine exemple 1 1000 mg	996	7.33	9488
GLUCOPHAGE® 500 mg × 2	1229	3.75	10087

- 10 ► Tmax = temps correspondant au maximum de concentration plasmatique (Cmax) en Metformine.
 - ▶ AUC_{0-n} = aire sous le profil de concentration plasmatique entre les instants t=0 et 36 heures (biodisponibilité).

Il ressort de cette étude :

- o que les microcapsules de metformine de l'exemple 1 sont une forme pharmaceutique, dont le régime d'administration est d'une prise par jour;
- o et que le GLUCOPHAGE® 500 mg est une forme pharmaceutique, dont le régime d'administration est deux prises par jour.

En outre, l'étude ci-dessus montre, comme cela est confirmé par l'ouvrage "Physician's Desk Reference" - 55th edition 2001 - Ed Medical Economics Company - pages 831 to 835, que le GLUCOPHAGE® est forme comprimé administrable deux fois par jour.

15

20

20

25

30

4.2 : Glibenclamide

L'ouvrage de référence "Physician's Desk Reference" – 54th edition 2000 – Ed Medical Economics Company – , enseigne à la page 2457 / Fig. a), que la forme galénique de comprimés à libération immédiate de glibenclamide micronisé, dosés à 3 mg et commercialisés sous la marque déposée GLYNASE PRESTAB®, est caractérisée par un régime d'administration d'une prise par jour.

4.3 : Gélules metformine/glibenclamide de l'exemple 3

On retrouve sur la figure 3, le même profil de libération in vitro pour la metformine que dans l'exemple 1 (Fig.1) correspondant aux seules microcapsules de metformine.

15 Les microcapsules de metformine de l'exemple 1 sont une forme pharmaceutique, dont le régime d'administration est d'une prise par jour (couverture thérapeutique sur 24 H).

Par conséquent, dans les gélules metformine/glibenclamide de l'exemple 3, les microcapsules de metformine assurent une couverture thérapeutique sur 24 H.

On retrouve sur la figure 3, le même profil de libération in vitro pour le glibenclamide, que dans l'exemple 2 (Fig.2) correspondant aux seules microparticules de glibenclamide.

Les gélules de l'exemple 3 présentent donc les profils in vitro adéquats pour une forme à libération prolongée, assurant une couverture thérapeutique sur 24 H, pour la metformine et le glibenclamide.

REVENDICATIONS

- 1- Forme pharmaceutique orale associant:
 - > un principe actif A constitué par un biguanide, de préférence la metformine,
 - > et au moins un autre principe actif B différent de A et choisi parmi les antidiabétiques, de préférence les antihyperglycémiques, dont le régime d'administration est d'une ou plusieurs prises par jour,

10 caractérisée:

5

15

20

25

30

- en ce qu'elle comporte :
 - une pluralité de capsules constituées chacune par un cœur à base de metformine A et par une pellicule d'enrobage appliquée sur le cœur et permettant la libération prolongée in vivo de la metformine A;
 - et éventuellement dans le cas où le régime d'administration du principe actif B est égal à plusieurs prises par jour, une pluralité de capsules constituées chacune par un cœur à base de principe actif B et par une pellicule d'enrobage appliquée sur le cœur et permettant la libération prolongée in vivo du principe actif B;
- et en ce que les capsules à base de A et les éventuelles capsules à base de B, sont conçues de telle sorte que le régime d'administration de la forme galénique considérée soit d'une prise par jour.
- 2- Forme pharmaceutique orale selon la revendication 1, caractérisée en ce que les capsules ont une granulométrie comprise entre 50 et 1000 μ m, de préférence entre 100 et 750 μ m, et, plus préférentiellement encore, entre 200 et 500 μ m.
- 3- Forme pharmaceutique orale selon la revendication 1, caractérisée en ce que les capsules ont une granulométrie supérieure à 1 mm, de préférence comprise entre 1 mm et 10 mm, et, plus préférentiellement encore, entre 1 mm et 5 mm.

10

15

20

25

- 4- Forme pharmaceutique orale selon la revendication 1, caractérisée en ce que la composition de la pellicule d'enrobage des capsules est la suivante :
- 1) au moins un polymère filmogène (P1) insoluble dans les liquides du tractus, présent à raison de 50 à 90, de préférence 50 à 80 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un dérivé non hydrosoluble de la cellulose, à savoir l'éthylcellulose et/ou l'acétate de cellulose;
- 2) au moins un polymère azoté (P2) présent à raison de 2 à 25, de préférence 5 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins un polyacrylamide et/ou un poly-N-vinylamide et/ou un poly-N-vinyl-lactame, à savoir le polyacrylamide et/ou la polyvinylpyrrolidone;
- 3) au moins un plastifiant présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et constitué par au moins l'un des composés suivants : les esters du glycérol, les phtalates, les citrates, les sébaçates, les esters de l'alcool cétylique, l'huile de ricin, l'acide salicylique et la cutine;
- 4) et éventuellement au moins un agent tensioactif et/ou lubrifiant, présent à raison de 2 à 20, de préférence de 4 à 15 % en poids sur sec par rapport à la masse totale de la composition d'enrobage et choisi parmi les tensioactifs anioniques, à savoir les sels alcalins ou alcalinoterreux des acides gras, l'acide stéarique et/ou oléique étant préférés, et/ou parmi les tensioactifs non ioniques, à savoir les esters de sorbitan polyoxyéthylénés et/ou les dérivés de l'huile de ricin polyoxyéthylénés, et/ou parmi les agents lubrifiants comme les stéarates de calcium, de magnésium, d'aluminium ou de zinc, ou comme le stéarylfumarate de sodium et/ou le béhénate de glycérol; ledit agent pouvant comprendre un seul ou un mélange des susdits produits.

30

- 5- Forme pharmaceutique orale selon la revendication 1, caractérisée en ce que la pellicule d'enrobage des capsules comporte un ou plusieurs produits sélectionnés dans le groupe comprenant:
 - les macromolécules filmogènes, de préférence choisies dans le groupe comprenant : éthers de cellulose, éthers / esters de cellulose, esters de cellulose, diesters de cellulose, triesters de cellulose, acylate de cellulose, diacylate de cellulose, triacylate de cellulose, diacétate et

WO 02/094285 PCT/FR02/01745 23

> triacétate de cellulose, acétate propionate de cellulose, acétate butyrate de cellulose, poly-méthacrylates, cires, copolymères d'acétate de vinyle;

l'éthylcellulose, l'Eudragit® RS, l'Eudragit® RL, l'acétate de cellulose étant particulièrement préférés;

- les plastifiants, de préférence choisis parmi la liste non exhaustive suivante: acétyl tributyl citrate, acétyl triéthyl citrate, glycérides huile de ricin, dibutylphthalate, diethylphthalate, acétylés, diethylsebacate, dibutylsebacate, diméthylphthalate, glycérol, glycérol monostéarate, glycéryl triacétate, polyethylène glycol, copolymères polyoxyethylène/polyoxypropylène, propylène glycol, tributyl citrate, triéthylcitrate, adipate, azelate, enzoate, citrate, esters d'acide citrique, triacétin, huiles végétales, glycérin sorbitol, diethyloxalate, diethylmalate, diethylfumarate, dibutylsuccinate, diethylmalonate, dioctylphthalate, glyceroltributyrate;
- et éventuellement d'autres excipients sélectionnés parmi les charges solubles ou insolubles (talc, sels minéraux, sucres, polyvinylpyrrolidone, polyethylène glycol...), les lubrifiants, les colorants ou les pigments.
- 6- Forme pharmaceutique orale selon la revendication 4, 20 caractérisée en ce que l'enrobage des capsules à base de A et des éventuelles capsules à base de B, a la composition suivante :
 - -1- Ethylcellulose

5

10

15

25

30

- -2- Polyvinylpyrrolidone
- -3- Huile de ricin
- -4- Stéarate de magnésium.
- 7- Forme pharmaceutique orale selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le (ou les) principe(s) actif(s) B est (sont) choisi(s) à titre non limitatif dans le groupe de familles d'agents antihyperglycémiants comprenant:
 - LES SULFONYLURÉES; le glibenclamide, le nateglinide, le glimepiride, le glipizide, le gliclazide, le tolbutamide, le tolazamide, la gliquidone et le chlorpropamide étant plus spécifiquement retenus;
 - LES THIAZOLIDINEDIONES;

15

25

35

le maléate de rosiglitazone, la troglitazone (US-A-4 572 912), le zorglitazone, l'englitazone, la darglitazone, le produit MITSUBISHI MCC-555, le produit GLAXO-WELCOME GL-262570 et l'hydrochlorure de pioglitazone étant plus spécifiquement retenus;

- LES INHIBITEURS D'α-GLUCOSIDASE;
 l'acarbose ou le miglitol;
- LES METIGLINIDES;
 le repaglinide;
- LES INSULINES;
- ET LEURS ASSOCIATIONS.
 - 8- Forme pharmaceutique orale selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisée en ce qu'elle se présente sous forme d'une unité galénique de masse et de volume adaptés pour permettre à chaque administration orale journalière, l'absorption des doses respectives d_A et d_B quotidiennes requises en principes actifs A et B.
- 9- Forme pharmaceutique orale selon l'une quelconque des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'elle est constituée par un 20 comprimé, une gélule ou de la poudre.
 - 10- Forme pharmaceutique orale selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que:
 - quand B = glibenclamide:

 les doses quotidiennes requises pour A et B,
 respectivement d_A et d_B sont telles que :
 250 mg
 d_A < 2000 mg
 1,25 mg < d_B < 20 mg
- quand B = hydrochlorure de pioglitazone :
 les doses quotidiennes requises pour A et B,
 respectivement d_A et d_B sont telles que :
 250 mg
 d_A < 2000 mg
 10 mg < d_B < 45 mg

quand B = maléate de rosiglitazone
les doses quotidiennes requises pour A et B,
respectivement d_A et d_B sont telles que :
250 mg
 d_A < 2000 mg
 1 mg < d_B < 20 mg

5

quand B = nateglinide
 les doses quotidiennes requises pour A et B,
 respectivement d_A et d_B sont telles que :

10

250 mg \leq d_A \leq 2000 mg 100 mg \leq d_B \leq 500 mg

quand B = glipizide

15

les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que : 250 mg \leq $d_A \leq$ 2000 mg

2,5 mg ≤ d_B ≤ 40 mg

20

quand B = glimepiride

les doses quotidiennes requises pour A et B, respectivement d_A et d_B sont telles que : 250 mg $\leq d_A \leq$ 2000 mg

 $1 \text{ mg} \leq d_B \leq 8 \text{ mg}.$

WO 02/094285 PCT/FR02/01745

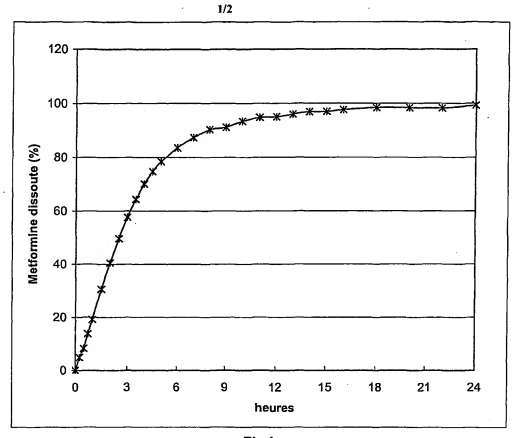


Fig.1

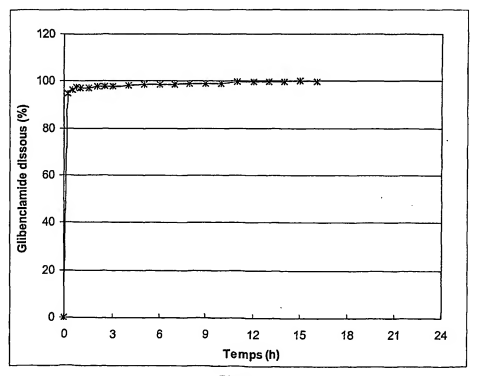


Fig.2

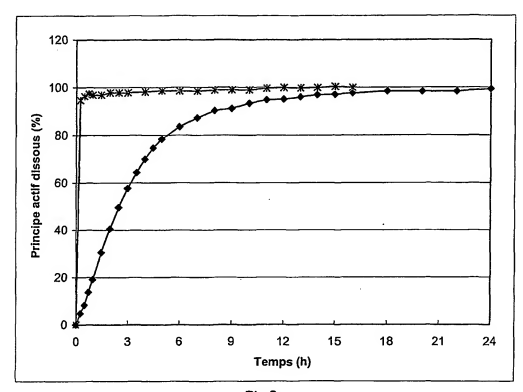


Fig.3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nal Application No PCT/FR 02/01745

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/64 A61K9/50

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{A61K} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

Category •	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 97 17975 A (ISTITUTO GENTILI S.P.A.,IT) 22 May 1997 (1997-05-22) claims examples page 18, line 22 -page 19, line 21	1-10
Y	US 6 099 862 A (CM. CHEN ET AL.) 8 August 2000 (2000-08-08) claims examples column 3, line 14 -column 4, line 52	1-10
Y	WO 01 32157 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB CO.,U.S.A.) 10 May 2001 (2001-05-10) claims 1,8-10,17,26,35 examples 1-3 page 18, line 3 -page 20, line 21	1-10

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.			
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the International filling date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another diation or other special reason (as specified) O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed	"T' later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent tamily Date of mailing of the International search report			
Date of the actual completion of the International search 17 September 2002	24/09/2002			
Name and mailing address of the ISA European Palent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Scarponi, U			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No

		TOT/FR UZ	
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Delevent to state No
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Y	WO 01 32158 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB CO.,U.S.A.) 10 May 2001 (2001-05-10) claims 1,5,9-11,13,21,30,32,36,42-46,50,51,58 examples 1,2 page 19, line 15 - line 29 page 22, line 14 -page 23, line 10		1-10
Y	WO 00 40233 A (HEXAL AG,DE) 13 July 2000 (2000-07-13) claims		1-10
А	EP 0 974 356 A (LIPHA,FR) 26 January 2000 (2000-01-26) cited in the application claims examples		1-10
A	WO 01 21159 A (NOVARTIS) 29 March 2001 (2001-03-29) claims examples		1-10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

I nal Application No

Patent docum		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
	<u> </u>					
WO 971797	5 A	22-05-1997	IT	MI952337		14-05-199
			AU	7566896		05-06-199
			BR	9611448		23-03-199
			CA	2237571		22-05-199
			DE	869796	T1	19-04-200
			WO	9717975	A1	22-05-199
			EΡ	0869796	A1	14-10-199
			ES	2150889	T1	16-12-200
			US	5922769	Α	13-07-1999
			US	RE37330	E1	14-08-200
US 609986	2 A	08-08-2000	AU	749550	B2	27-06-200
			US	6284275		04-09-200
WO 013215	7 A	10-05-2001	AU	1082601	Α	14-05-200
			AU	8022900		14-05-200
			EP	1229918		14-08-200
			NO.	20022086		24-06-200
			NO	20022087		24-06-200
			WO	0132157		10-05-200
			MO	0132158		10-05-200
WO 013215	3 A	10-05-2001	AU	1082601	Α	14-05-200
010210	•	10 00 2001	AU	8022900		14-05-200
			EP	1229918		14-08-200
			NO	20022086		24-06-200
			NO	20022087		24-06-200
			WO	0132157		10-05-200
			MO	0132158		10-05-200
WO 004023	3 A	13-07-2000	DE	19860698	Δ1	06-07-200
110 004023	, ,	13 07 2000	AU	1982400		24-07-200
			MO	0040233		13-07-200
			EP	1140057		10-10-200
EP 974356	Α	26-01-2000	EP	0974356	Λ1	26-01-200
LI 3/4300	A	70-01 - 2000	AU	5417999		07-02-200
			BR	9906600		
			CA	2303537		18-07-200
						27-01-200
			CN	1275082		29-11-200
			MO	0003742		27-01-200
			EP	1011684		28-06-200
			JP	2002520371		09-07-2002
			US 	6303146	 RT	16-10-200
WO 012115	9 A	29-03-2001	ΑÜ	7904400		24-04-200
			BE	1013726		02-07-2002
			BR	0014525		11-06-200
			CZ	20011723		15-08-200
			MO	0121159		29-03-200
			EP	1212077		12-06-2002
			FI	20010683		02-04-200
			FR	2798592		23-03-200
			NO	20021197		16-05-2002
			ΙT	MI20002019	Δ1	15-03-200

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

e Internationale No PCT/FR 02/01745

A. CLA	SSEME	NT DE	L'OB	JET DI	E LA	DEMANDE	
CIB	7	A61k				A61K9	/50

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	WO 97 17975 A (ISTITUTO GENTILI S.P.A.,IT) 22 mai 1997 (1997-05-22) revendications exemples page 18, ligne 22 -page 19, ligne 21	1-10
Υ	US 6 099 862 A (CM. CHEN ET AL.) 8 août 2000 (2000-08-08) revendications exemples colonne 3, ligne 14 -colonne 4, ligne 52	1-10
Y	WO 01 32157 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB CO.,U.S.A.) 10 mai 2001 (2001-05-10) revendications 1,8-10,17,26,35 exemples 1-3 page 18, ligne 3 -page 20, ligne 21	1-10

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant joter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se rétérant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'apparlenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constiluant la base de l'invention "X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément "Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document es associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche Internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
17 septembre 2002	24/09/2002
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Ritswijk	Fonctionnaire autorisé
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D Internationale No PCT/FR 02/01745

		FCI/FK UZ	R 02/01/45	
C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie °	identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents	no. des revendications visées	
Y	WO 01 32158 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB CO.,U.S.A.) 10 mai 2001 (2001-05-10) revendications 1,5,9-11,13,21,30,32,36,42-46,50,51,58 exemples 1,2 page 19, ligne 15 - ligne 29 page 22, ligne 14 -page 23, ligne 10		1-10	
Y	WO 00 40233 A (HEXAL AG,DE) 13 juillet 2000 (2000-07-13) revendications		1-10	
A	EP 0 974 356 A (LIPHA,FR) 26 janvier 2000 (2000-01-26) cité dans la demande revendications exemples		1-10	
A	WO 01 21159 A (NOVARTIS) 29 mars 2001 (2001-03-29) revendications exemples		1-10	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D le Internationale No FU1/FR 02/01745

Document brevet cité u rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9717975	A	22-05-1997	IT	MI952337 A1	14-05-1997
WU 9/1/9/3	~	FF 00 1931	ĀŪ	7566896 A	05-06-1997
					23-03-1999
			BR	9611448 A	
			CA	2237571 A1	22-05-1997
			DE	869796 T1	19-04-2001
			WO	9717975 A1	22-05-1997
			EP	0869796 Al	14-10-1998
			ES	2150889 T1	16-12-2000
			US	5922769 A	13-07-1999
			US	RE37330 E1	14-08-2001
US 6099862	A	08-08-2000	AU	749550 B2	27-06-2002
			US	6284275 B1	04-09-2001
WO 0132157	Α	10-05-2001	AU	1082601 A	14-05-2001
			AU	8022900 A	14-05-2001
			EP	1229918 A2	14-08-2002
			NO	20022086 A	24-06-2002
			NO	20022087 A	24-06-2002
			WO	0132157 A2	10-05-2001
			WO	0132158 A2	10-05-2001
WO 0132158	Α	10-05-2001	ΑU	1082601 A	14-05-2001
			AU	8022900 A	14-05-2001
			EP	1229918 A2	14-08-2002
			NO	20022086 A	24-06-2002
			NO	20022087 A	24-06-2002
		•	MO	0132157 A2	10-05-2001
			MO	0132158 A2	10-05-2001
WO 0040233	Α	13-07-2000	DE	19860698 A1	06-07-2000
			ΑU	1982400 A	24-07-2000
			WO	0040233 A1	13-07-2000
			EP	1140057 A1	10-10-2001
EP 974356	Α	26-01-2000	EP	0974356 A1	26-01-2000
	-		ĀŪ	5417999 A	07-02-2000
			BR	9906600 A	18-07-2000
			CA	2303537 A1	27-01-2000
		•	CN	1275082 T	29-11-2000
				0000740 40	
			MO	0003/42 A2	2/-01-2000
			EP	1011684 A2	28-06-2000
			JP	2002520371 T	09-07-2002
			US	6303146 B1	16-10-2001
WO 0121159	Α	29-03-2001	AU	7904400 A	24-04-2001
			BE	1013726 A5	02-07-2002
			BR	0014525 A	11-06-2002
			CZ	20011723 A3	15-08-2001
				0121159 A2	
			WO		29-03-2001
			EP	1212077 A2	12-06-2002
			FΙ	20010683 A	02-04-2001
			FR	2798592 A1	23-03-2001
			NO	20021197 A	16-05-2002
			IT	MI20002019 A1	15-03-2002